ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international **PCT**

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT) WO 96/22101 (11) Numéro de publication internationale:

(51) Classification internationale des brevets 6: A1 A61K 31/70, 33/24, 31/71 25 juillet 1996 (25.07.96) (43) Date de publication internationale:

PCT/FR96/00056 (21) Numéro de la demande internationale:

12 janvier 1996 (12.01.96) (22) Date de dépôt international:

(30) Données relatives à la priorité: 17 janvier 1995 (17.01.95) FR 95/00436

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).

(72) Inventeur; et TOCQUE, Bruno (75) Inventeur/Déposant (US seulement): [FR/FR]; 58, boulevard Saint-Denis, F-92400 Courbevoie

(74) Mandataire: LE COUPANEC, Pascale; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction des Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(81) Etats désignés: AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TT, UA, UG, US, UZ, VN, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: COMBINED THERAPEUTICAL TREATMENT OF HYPERPROLIFERATIVE DISEASES
- (54) Titre: TRAITEMENT THERAPEUTIQUE COMBINE DES PATHOLOGIES HYPERPROLIFERATIVES
- (57) Abstract

A medicinal combination of one or more nucleic acids that at least partially inhibit oncogenic cell signalling pathways, and a therapeutic anticancer agent, for use simultaneous, separate or over a period of time to treat hyperproliferative diseases.

(57) Abrégé

La présente invention concerne une association médicamenteuse d'un ou plusieurs acides nucléiques inhibant au moins partiellement les voies de signalisation cellulaires oncogéniques, et d'un agent thérapeutique anticancéreux, pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps pour le traitement des pathologies hyperprolifératives.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

A 4-t-	-			
				Malawi
				Mexique
				Niger
				Pays-Bas
				Norvège
Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
Suisse	KZ	Kazakhstan	S1	Slovénie
Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	SK	Slovaquie
Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
Tchécoslovaquie	LT	Litusnic	TD	Tchad
République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
Prance	MN	Mongolie	UZ	Ouzhekistan
Gabon	MR		VN	Vict Nam
	Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroum Chine Tichécoslovaquie République tchèque Allemagne Danemark Estonie Espagne Fintande Prance	Auriche GE Australie GN Barbade GR Belgique HU Burkina Faso IE Bulgarie IT Béain JP Brésil KE Bélarus KG Canada KP République centrafricaine Congo KR Suisse KZ Côte d'Ivoire LI Cameroun LK Chine LR Tchécoulovaquie LT République tchèque LU Allemagne LV Danemark MC Batonie MD Espagne MG Finlande ML Prance MN	Autriche GE Géorgie Australie GN Guinée Barbade GR Grèce Belgique HU Hongrie Burkina Faso IE Irlande Bulgarie IT Italie Béain JP Japon Brésil KE Kenya Bélarus KG Kirghizistan Canada KP République populaire démocratique de Corée Congo KR République de Corée Suisse KZ Kazakhstan Cameroum LK Sri Lanka Chine LR Libéria Tchécoslovaquie LT Limanie République tchèque LU Luxembourg Allemagne LV Lettonie Danemart MC Monaco Batonie MD République de Moldova Bepagne MG Madagascar Finlande ML Mali Prance MN Mongolie	Autriche GE Géorgie MX Australie GN Guinée NE Barbade GR Grèce NI Belgique HU Hongrie NO Burkina Faso IE friande NZ Bulgarie IT Italie PL Béain JP Japon PT Brésil KE Kenya RO Bélarus KG Kirghizistan RU Canada KP République populaire démocratique SD République centrafricaine de Corée SE Congo KR République de Corée SG Suisse KZ Kazakhstan SI Côte d'Ivoire LI Liechtenstein SK Cameroun LK Sri Lanka SN Chine LR Libéria SZ Tchécoslovaquie LT Linunie TD République tchèque LU Luxembourg TJ Danemart MC Monaco TT Batonie MD République de Moldova UA Espagne MG Madagascar UG Finlande ML Mali US Prance MN Mongolie UZ

10

15

20

25

30

Traitement thérapeutique combiné des pathologies hyperprolifératives

La présente invention concerne le domaine de la thérapie des pathologies hyperprolifératives. Elle concerne plus particulièrement un nouveau mode de traitement des pathologies hyperprolifératives basé sur l'utilisation combinée de deux types d'agents thérapeutiques.

Plus spécifiquement, la présente invention concerne un nouveau mode de traitement des pathologies hyperprolifératives basé sur l'utilisation combinée de gènes bloquant des voies de signalisation cellulaires oncogéniques et d'agents de chimiothérapie et ou de radiothérapie. Les traitements combinés selon la présente invention ont des effets particulièrement efficaces pour la destruction des cellules en hyperprolifération, à des doses relativement faibles. La présente invention fournit ainsi une nouvelle méthode de traitement des pathologies hyperprolifératives (cancers, resténose, etc) particulièrement efficace et avec des effets secondaires limités.

En dépit des progrès très importants réalisés dans ce domaine, les méthodes actuellement disponibles pour le traitement des cancers ont une efficacité toujours limitée. La radiothérapie et la chimiothérapie ont certes un impact très favorable sur le développement des cancers. Cependant, un problème aigū dans le traitement des cancers est l'insensibilité de certaines tumeurs primaires et/ou l'apparition de cellules tumorales résistantes, après un premier cycle de traitements efficaces, à la fois à la radio et à la chimiothérapie.

De nombreuses études ont tenté d'élucider les mécanismes moléculaires qui peuvent être à l'origine de ces évènements. D'une manière générale les travaux ont porté sur la manière dont les agents chimiothérapiques entraient dans les cellules et sur la manière dont ils réagissaient avec leurs cibles cellulaires (Chin et coll., Adv.Cancer Res. 60 (1993) 157-180; Chabner and Meyers in Cancer/ Principles and practices of Oncology, De Vita et al Eds., J.B.Lippencott Co. p. 349-

5

10

15

20

25

30

395,1989). Par exemple, de forts niveaux d'expression du gene mdr1 peuvent limiter la concentration intracellulaire d'agents de chimiothérapie divers et pourraient contribuer à l'expression de la résistance multi-drogues. (Chin et coll, voir plus haut).

Une élucidation plus complète des mécanismes de résistance à la chimiothérapie et à la radiothérapie passe par une meilleure connaissance des processus de mort cellulaire induits par ces agents. Puisque les radiations ionisantes et de nombreux agents anti-cancéreux induisent des domages dans l'ADN, l'effet de ces agents thérapeutiques a été attribué à leur pouvoir génotoxique. Cependant les domages cellulaires causés par ces agents ne permettent pas d'expliquer complètement leur activité thérapeutique (Chabner et Meyers voir plus haut). Ces dernières années, l'exploration et la compréhension des mécanismes de la mort programmée ou apoptose ont permis de reconsidérer les mécanismes par lesquels les cellules tumorales acquièrent ou perdent leur sensibilité aux agents cytotoxiques. De nombreux stimuli toxiques induisent l'apoptose même à des doses insuffisantes pour induire des disfonctionnements métaboliques. La capacité d'induire une réponse apoptotique dans les cellules tumorales pourrait déterminer l'efficacité du traitement.

La demanderesse a maintenant mis au point un nouveau mode de traitement particulièrement efficace pour la destruction des cellules hyperprolifératives. Comme indiqué plus haut, le mode de traitement selon l'invention est basé essentiellement sur l'utilisation combinée de deux types d'agents thérapeutiques : des gènes bloquant des voies de signalisation cellulaires oncogéniques et des agents de chimiothérapie et/ou de radiothérapie. La présente invention découle en effet de la mise en évidence d'un effet synergique particulièrement important lié à l'utilisation combinée de ces deux types d'agents.

Un premier objet de la présente invention concerne donc une association médicamenteuse d'un ou plusieurs acides nucléiques inhibant au moins partiellement des voies de signalisation cellulaires oncogéniques, et d'un agent thérapeutique anticancéreux, pour une

15

20

25

30

utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps pour le traitement des pathologies hyperprolifératives.

Comme indiqué ci-avant, l'invention repose essentiellement sur la mise en évidence d'un effet synergique entre le produit de certains gènes et les agents de thérapie anticancéreuse. Cette utilisation combinée produit des effets plus puissants, à des doses d'agents inférieures. Cette invention offre donc un moyen pour le traitement des pathologies hyperprolifératives particulièrement avantageux.

Comme indiqué plus loin, selon le gène et l'agent de chimio ou radiothérapie choisis, les deux composantes du traitement combiné de la présente invention peuvent être utilisées de manière simultanée, séparée ou étalée dans le temps. Dans le cas d'une utilisation simultanée, les deux agents sont incubés aux cellules ou administrés au patient simultanément. Selon ce mode de mise en oeuvre de la présente invention, les deux agents peuvent être conditionnés séparément puis mélangés extemporanément avant d'être administrés ensemble. Plus communément, ils sont administrés simultanément mais de manière séparée. En particulier, les vois d'administrations des deux agents peuvent être différentes. Dans un autre mode de mise en oeuvre, les deux agents sont administrés de manière espacée dans le temps.

L'acide nucléique utilisé dans le cadre de la présente invention peut être un acide désoxyribonucléique (ADN) ou un acide ribonucléique (ARN). Parmi les ADN, il peut s'agir d'un ADN complémentaire (ADNc), d'un ADN génomique (ADNg), d'une séquence hybride ou d'une séquence synthétique ou semi-synthétique. Il peut en outre s'agir d'un acide nucléique modifié chimiquement, par exemple en vue d'augmenter sa résistance aux nucléases, sa pénétration ou son ciblage cellulaires, son efficacité thérapeutique, etc. Ces acides nucléiques peuvent être d'origine humaine, animale, végétale, bactérienne, virale, synthétique, etc. Ils peuvent être obtenus par toute technique connue de l'homme du métier, et notamment par criblage de banques, par synthèse chimique, ou encore par des méthodes mixtes incluant la modification chimique ou enzymatiqe de séquences obtenues par criblage de banques. Comme

20

25

30

indiqué plus loin, ils peuvent par ailleurs être incorporés dans des vecteurs, tels que des vecteurs plasmidiques, viraux ou chimiques.

Comme indiqué ci-avant, l'acide nucléique selon la présente invention est un acide nucléique capable d'inhiber au moins partiellement des voies de sigalisation cellulaires oncogéniques. Ces acides nucléiques sont désignés dans ce qui suit sous le terme "éléments intracellulaires de neutralisation des oncogènes" ou EINO. Les voies de signalisation conduisant à la transformation cellulaire sont multiples. La prolifération cellulaire met en jeu une multitude de facteurs, tels que des récepteurs membranaires (protéines G), des oncogènes, des enzymes (protéines kinases, farmésyl transférases, phospholipases, etc) des nucléosides (ATP, AMP, GDP, GTP, etc) des facteurs d'activation [facteurs d'échange des guanosines (GRF, GAP, RAF, etc), facteurs transcriptionnels, etc], Des perturbations, par exemple dans la structure, l'activité, la conformation, etc de ces différents facteurs ont été associées à des phénomènes de dérégulation de la prolifération cellulaire. Ainsi, 90 % des adénocarcinomes du pancréas présentent un oncogène Ki-ras muté sur le douzième codon (Almoguera et coll., Cell 53 (1988) 549). De même, la présence d'un gène ras muté a été mise en évidence dans les adénocarcinomes du colon et les cancers de la thyroïde (50 %), ou dans les carcinomes du poumon et les leucémies myéloïdes (30 %, Bos, J.L. Cancer Res. 49 (1989) 4682). De nombreux autres oncogènes ont aujourd'hui été identifiés (myc, fos, jun, ras, myb, erb, etc), dont des formes mutées semblent responsables d'un dérèglement de la prolifération cellulaire. De même, des formes mutées de p53 sont observées dans de nombreux cancers, tels que notamment les cancers colorectaux, les cancers du sein, les cancers du poumon, les cancers gastriques, les cancers de l'oesophage, les lymphômes B, les cancers ovariens, les cancers de la vessie, etc. Les acides nucléiques utilisés dans le cadre de l'invention sont des acides nucléiques capables d'interférer avec l'un de ces facteurs impliqués dans la prolifération cellulaire, et d'inhiber au moins partiellement son activité. Les facteurs préférentiellement visés par les acides nucléiques de l'invention sont ceux qui apparaissent préférentiellement ou spécifiquement lors

dérèglements de la prolifération cellulaire (oncogènes activés, mutant de suppresseur de tumeurs, etc).

Les acides nucléiques utilisés dans le cadre de l'invention peuvent être de différents types. Il s'agit de manière préférentielle :

- -d'acides nucléiques antisens,
- d'oligoribonucléotides capables de fixer directement des protéines cibles oncogéniques pour les neutraliser (ARN ligand),
- d'acides nucléiques codant pour des protéines à caractère dominant négatif capables de s'oligomériser, produisant ainsi un complexe inactif,
- d'acides nucléiques codant pour des anticorps intracellulaires (par exemple des fragments variables à chaîne unique issu d'un anticorps) dirigés contre une protéine oncogénique (ScFv).
 - de gènes suppresseurs de tumeurs.

15

25

30

10

Selon un premier mode préféré de mise en oeuvre de la présente invention, l'acide nucléique est un ADN ou un ARN codant pour un polypeptide ou une protéine inhibant au moins partiellement des voies de sigalisation cellulaires oncogéniques. Plus particulièrement, le polypeptide ou la protéine sont choisis parmi les dominants négatifs, les ScFv et les suppresseurs de tumeurs.

Encore plus préférentiellement, le dominant négatif est un constitué de la région N-terminale de la protéine GAP, de la protéine Gbr3-3 ou de mutants des protéines Ets. Concernant le ScFv, il s'agit préférentiellement d'un ScFv dirigé contre une protéine ras mutée ou contre le facteur GAP. La protéine suppresseur de tumeurs est avantageusement p53, Rb, waf1, p21, DCC ou MTS.

Selon un autre mode préféré de mise en oeuvre de la présente invention, l'acide nucléique est un ADN codant pour un ARN inhibant au moins partiellement des voies de signalisation cellulaires oncogéniques. Plus particulièrement, l'ARN est un ARN complémentaire d'un acide nucléique cible et capable de bloquer sa transcription et/ou sa traduction

10

15

20

25

30

(ARN antisens); un ribozyme ou un ARN ligand. Un exemple préféré est un ARN antisens anti-Kiras .

6

Toujours selon un mode préféré de mise en oeuvre de la présente invention. l'acide nucléique est un oligonucléotide antisens. éventuellement modifié chimiquement. Il peut s'agir en particulier d'oligonucléotides dont le squelette phosphodiester a été modifié chimiquement, tels que par exemple les oligonucléotides phosphonates, phosphotriesters, phosphoramidates et phosphorothioates qui sont décrits, par exemple, dans la demande de brevet WO94/08003. Il peut également s'agir d'oligonucléotides alpha, ou d'oligonucléotides conjugués à des agents tels que des composés acrylants.

Dans un mode de mise en oeuvre particulièrement préféré de la présente invention l'acide nucléique est incorporé dans un vecteur. Le vecteur utilisé peut être d'origine chimique (liposome, nanoparticule, complexe peptidique, lipides cationiques, etc) virale (rétrovirus, Adénovirus, virus de l'herpès, AAV, virus de la vaccine, etc) ou plasmidique. L'acide nucléique utilisé dans la présente invention peut être formulé en vue d'administrations par voie topique, orale, parentérale, intranasale, intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée, intraoculaire, transdermique, etc. De préférence, l'acide nucléique est utilisé sous une forme injectable. Il peut donc être mélangé à tout véhicule pharmaceutiquement acceptable pour une formulation injectable, notamment pour une injection directe au niveau du site à traiter. Il peut s'agir en particulier de solutions stériles, isotoniques, ou de compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent la constitution de solutés injectables. Une injection directe de l'acide nucléique dans la tumeur du patient est intéressante car elle permet de concentrer l'effet thérapeutique au niveau des tissus affectés. Les doses d'acide nucléique utilisées peuvent être adaptées en fonction de différents paramètres, et notamment en fonction du gène, du vecteur, du mode d'administration

15

20

25

30

utilisé, de la pathologie concernée ou encore de la durée du traitement recherchée.

L'agent thérapeutique anticancéreux utilisé pour la mise en oeuvre de la présente invention peut être tout agent actuellement utilisé par l'homme de l'art dans une chimiothérapie ou une radiothérapie. En particulier, il peut s'agir de cis-platine, taxoïde, étoposide, TNF. adriamycine, camptotécine, d'un poison du fuseau mitotique (vincaalcaloïdes, navelleine, etc), rayons X, UV, etc. Des résultats particulièrement intéressants ont été obtenus en utilisant comme agent chimiothérapeutique un taxoide. L'Agent chimiothérapeutique anticancéreux est administré selon les voies classiques. Généralement, il est administré par voie parentérale.

Comme indiqué ci-avant, les deux agents peuvent être utilisés de manière simultanée, séparée ou étalée dans le temps. Dans un mode particulièrement préféré de mise en oeuvre de l'invention, l'acide nucléique est administré en premier, puis, lorsque l'acide nucléique peut être exprimé par les ou des cellules, l'agent thérapeutique anticancéreux est administré.

Un mode particulièrement préféré de mise en oeuvre de la présente invention concerne une association médicamenteuse d'un ou plusieurs gènes suppresseurs de tumeurs et d'un taxoïde, pour une utilisation simultannée, séparée ou étalée dans le temps pour le traitement des pathologies hyperprolifératives. Encore plus préférentiellement, le gène suppresseur code pour la forme sauvage de la protéine p53 ou pour la protéine waf1 (p21.)

La présente invention fournit ainsi une méthode particulièrement efficace pour la destruction de cellules hyperprolifératives. Elle peut être utilisée in vitro ou ex vivo, par incubation des cellules de manière simultanée ou étalée dans le temps en présence du ou des acides nucléiques et des agents de chimiothérapie. A cet égard, l'invention a

10

15

20

25

30

également pour objet une méthode de destruction de cellules hyperprolifératives comprenant la mise en contact desdites cellules ou d'une partie d'entre-elles avec un acide nucléique et un agent de chimiothérapie tels que définis ci-avant.

La présente invention est avantageusement utilisée in vivo pour la destruction de cellules en hyperprolifération (i.e. en prolifération anormale). Elle est ainsi applicable à la destruction des cellules tumorales ou des cellules de muscle lisse de la paroi vasculaire (resténose). Elle est tout particulièrement appropriée au traitement des cancers dans lesquels un oncogène activé est impliqué. A titre d'exemple, on peut citer les adénocarcinomes du colon, les cancers de la thyroïde, les carcinomes du poumon, les leucémies myéloïdes, les cancers colorectaux, les cancers du sein, les cancers du poumon, les cancers gastriques, les cancers de la vessie, les lymphômes B, les cancers ovariens, les cancers de la vessie, les glioblastomes, etc.

<u>Utilisation d'acides nucléiques antisens</u>

La régulation de l'expression de gènes-cible au moyen d'acides nucléiques antisens constitue une approche thérapeutique en développement croissant. Cette approche repose sur la capacité des acides nucléiques à s'hybrider spécifiquement à des régions complémentaires d'un autres acide nucléique, et à inhiber ainsi spécifiquement l'expression de gènes déterminés. Cette inhibition peut intervenir soit au niveau traductionnel soit au niveau transcriptionnel.

Les acides nucléiques antisens sont des séquences nucléiques capables de s'hybrider sélectivement avec des ARNs messager cellulaires-cible, pour inhiber leur traduction en protéine. Ces acides nucléiques forment avec l'ARNm-cible, de manière locale, des régions double-brin, de type ARN/ARNm ou même ADN/ARNm, par interaction de type Watson-Crick classique. Il peut s'agir par exemple d'oligonucléotides synthétiques, de petite taille, complémentaires d'ARNm cellulaires, et qui sont introduits dans les cellules-cible. De tels oligonucléotides ont par exemple été décrits dans le brevet n° EP 92 574. Il peut également s'agir

10

15

20

25

30

de séquences d'ADN dont l'expression dans la cellule-cible génère des ARN complémentaires d'ARNm cellulaires. De telles séquences ont par exemple été décrites dans le brevet n° EP 140 308.

Plus récemment, un nouveau type d'acides nucléiques capables de réguler l'expression de gènes-cible a été mis en évidence. Ces acides nucléiques ne s'hybrident pas avec les ARNm cellulaires, mais directement avec l'ADN génomique en double-brin. Cette nouvelle approche repose sur la mise en évidence que certains acides nucléiques sont capables d'interagir spécifiquement dans le grand sillon de la doublehélice d'ADN pour former localement des triple-hélices, conduisant à une inhibition de la transcription de gènes-cible. Ces acides nucléiques reconnaissent sélectivement la double-hélice d'ADN au niveau de séquences oligopurine.oligopyrimidine, c'est-à-dire au niveau de régions possédant une séquence oligopurique sur un brin et une séquence oligopyrimidique sur le brin complémentaire, et y forment localement une triple-hélice. Les bases du troisième brin (l'oligonucléotide) forment des liaisons hydrogène (liaisons Hoogsteen ou Hoogsteen inverse) avec les purines des paires de bases Watson-Crick. De tels acides nucléiques ont notamment été décrits par Hélène dans Anti-Cancer drug design 6 (1991) 569.

Les acides nucléiques antisens selon la présente invention peuvent être des séquences d'ADN codant pour des ARN antisens ou pour des ribozymes. Les ARN antisens ainsi produits peuvent interagir avec un ARNm ou un ADN génomique cible et former avec celui-ci des doubles ou des triples hélices. Il peut également s'agir de séquences (oligonucléotides) antisens, éventuellement modifiés chimiquement, capables d'interagir directement avec le gène ou l'ARN cible.

Préférentiellement, les antisens selon l'invention sont dirigés contre des oncogènes ou des régions spécifiques d'oncogènes activés, en particulier l'oncogène ras.

Utilisation d'ARN ligands

20

25

30

Les ARN ligands sont des oligoribonucléotides de petite taille, très spécifiques et très affins pour une cible donnée, notamment protéique. La préparation et l'identification de tels ARN ligands a été décrite notamment dans la demande WO91/19813. Selon un mode de mise en oeuvre particulier de la présente invention, il est possible d'associer un petit ARN spécifique de la protéine Ki-ras, exprimé dans les cellules par le biais d'un vecteur viral ou non viral adapté, avec les agents de chimiothérapie ou radiothérapie décrits.

10 <u>Dominants négatifs</u>

Un dominant négatif est un polypeptideantagoniste d'une voie de signalisation oncogénique. Cet antagonisme intervient lorsque le polypeptide vient se positionner au contact d'un élément clé de la signalisation oncogénique et entre en compétition avec le polypeptide naturellement utilisé dans la cellule pour cette signalisation. Le polypeptide antagoniste utilisé est très fréquemment un mime du polypeptide naturel mais dépourvu des domaines permettant au signal oncogénique de se propager à travers lui.

Parmi les dominants négatifs préférés pour la mise en oeuvre de la présente invention, on peut citer les acides nucléiques codant pour le domaine NH2 terminal de la protéine GAP, pour la protéine Grb3-3 ou pour des formes mutées des protéines ETS.

Il a été démontré dans la demande de brevet WO94/03597 que la surexpression du domaine NH2 terminal de la protéine GAP-Ras pouvait spécifiquement bloquer la tumorigénicité de cellules transformées à la suite de l'expression d'un gène ras muté. L'exemple 1 de la présente demande montre maintenant qu'une surexpression du domaine GAP(170-702) induit une apoptose de cellules humaines, carcinome dit non à petites cellules du poumon (H460). L'exemple 2 montre de plus que l'effet apoptotique induit par la construction GAP (170-702) est très largement augmenté par l'ajout dans le milieu de culture des cellules tumorales humaines de produits tels que le cis-platine, la camptotécine ou le

taxotère à des concentrations de ces produits qui sont sans effet sur la viabilité cellulaire.

L'exemple 1 de la présente demande décrit par ailleurs l'activité du gène grb3-3 dans les cellules H460. La séquence et la fonction présumée de Grb3-3 ont été decrités dans Science 1994. L'exemple 2 montre également que l'effet apoptotique induit par le transfert du gène Grb3-3 est très largement augmenté par l'ajout dans le milieu de culture des cellules tumorales humaines de produits tels que le cis-platine, la camptotécine ou le taxotère à des concentrations de ces produits qui sont sans effet sur la viabilité cellulaire.

Ces exemples démontrent clairement que différents agents de chimiothérapie peuvent être efficacement associés à des stratégies d'induction d'apoptose par le biais de transfert de gènes.

15

20

25

30

10

ScFv

Les ScFv sont des molécules ayant des propriété de liaison comparables à celle d'un anticorps, actives intracellulairement. Il s'agit plus particulièrement de molécules constituées d'un peptide correspondant au site de liaison de la région variable de la chaine légère d'un anticorps relié par un linker peptidique à un peptide correspondant au site de liaison de la région variable de la chaine lourde d'un anticorps. Il a été montré par la demanderesse que de tels ScFv pouvaient être produits in vivo par transfert de gène (Cf demande WO 94/29446).

Plus particulièrement, cette demande montre qu'il est possible de neutraliser des protéines oncogéniques en exprimant dans différents compartiments cellulaires des ScFv. Selon un mode de mise en oeuvre de la présente invention, on utilise un acide nucléique permettant la production intracellulaire d'un ScFv neutralisant le pouvoir transformant des protéines ras, en combinaison avec un agent de chimiothérapie. Une telle association produit des effets synergiques importants (Cf exemple 2).

Suppresseurs de tumeurs

15

20

25

30

Parmi les gènes suppresseur de tumeurs utilisables dans le cadre de la présente invention, on peut citer plus particulièrement les gènes p53, p21, Rb, rap1A, DDC, WAF et MTS. Plus particulièrement, on utilise les gènes p53, Rb ou Waf.

Le gène p53 code pour une protéine nucléaire de 53 kDa. La forme mutée par délétion et/ou mutation de ce gène est impliquée dans le développement de la plupart des cancers humains (Baker et coll., Science 244 (1989) 217). Ses formes mutées sont également capables de coopérer avec les oncogènes ras pour transformer des fibroblastes murins. Le gène sauvage codant pour la p53 native inhibe en revanche la formation des foyers de transformation dans des fibroblastes de rongeurs transfectés avec diverses combinaisons d'oncogènes. Des données récentes soulignent que la protéine p53 pourrait être elle-même un facteur de transcription et stimuler l'expression d'autres gènes suppresseurs de tumeur. Par ailleurs, un effet de p53 sur la prolifération des cellules musculaires lisses vasculaires a été mis en évidence récemmant (Epstein et al. Science 151 (1994)).

Le gène Rb détermine la synthèse d'une phosphoprotéine nucléaire de 927 acides aminés environ (Friend et coll., Nature 323 (1986) 643) dont la fonction est de réprimer la division des cellules en les faisant entrer en phase de quiescence. Des formes inactivées du gène Rb ont été mises en cause dans différentes tumeurs, et notamment dans les rétinoblastomes ou dans les cancers mésenchymateux comme les ostéosarcomes. La réintroduction de ce gène dans les cellules tumorales où il était inactivé produit un retour à l'état normal et une perte de la tumorigénicité (Huang et coll., Science 242 (1988) 1563). Récemment, il a été démontré que la protéine Rb normale, mais pas ses formes mutées, réprime l'expression du proto-oncogène c-fos, gène indispensable à la prolifération cellulaire.

Les gènes WAF et MTS et leurs propriétés antitumorales ont été décrits dans la littérature (Cell 75 (1993) 817; Science 264 (1994) 436).

10

15

20

L'exemple 3 démontre un type d'association efficace entre un dérivé du taxol et le gène p53. Le taxol induit l'apoptose dans différentes lignées cellulaires tumorales en culture (Proceedings of the American Association for cancer Research Vol 35, march 1994,Bhalla et al p306,Seiter et al p314, Saunders et al p317). p53 déclenche une apoptose dans différents types cellulaires. Nous avons maintenant pu montrer que l'association d'un dérivé du taxol et de p53 induit une apoptose de cellules tumorales humaines. Notamment, des clones particuliers de cellules H460 résistants à l'effet de p53 ont été cultivés en présence de doses croissantes de taxotère. L'exemple 3 démontre clairement que les cellules meurent à la suite du traitement par le taxotère à des concentrations totalement inefficaces sur les cellules n'exprimant pas de p53 sauvage.

Waf 1 (Wild-type p53 Activated Fragment Cell ,75,817, 1993) ou encore p21 (Nature ,366,701,1993) est induit par la surexpression de p53 sauvage . Waf 1 apparait dans les cellules qui sont arrêtees en phase G1 ou en apoptose à la suite d'une surexpression de p53 sauvage mais pas dans les cellules qui sont arrêtées en G1 ou en apoptose d'une manière indépendante de p 53 (Cancer Res, 54, 1169, 1994) . Waf 1 diminue la croissance des cellules tumorales aussi efficacement que p53 sauvage. L'utilisation combinée d'un gène Waf 1 et de dérivés du taxol induit également un effet synergique sur la destruction des cellules hyperprolifératives.

Agent thérapeutique anticancéreux

25

30

Les agents thérapeutiques anticancéreux utilisables dans la thérapie combinée selon la présente invention peuvent être choisis parmi tous les agents chimiothérapeutique ou radiothérapeutique connus de l'homme du métier. Il peut s'agir notamment de cis-platine, taxoïde, étoposide, TNF, adriamycine, camptotécine, d'un poison du fuseau mitotique, etc. Ces différents agents peuvent être obtenus de source commerciale.

Parmi ces agents, les taxoïdes constituent un mode de réalisation préféré. A cet égard, les taxoïdes qui peuvent plus particulièrement être

utilisés dans le cadre de la présente invention sont ceux qui sont représentés par la formule générale :

5 dans laquelle:

10

- les symboles R_1 et R_2 représentent chacun un atome d'hydrogène, ou bien un des radicaux R_1 ou R_2 représente un atome d'hydrogène, et l'autre représente un radical hydroxy, acyloxy ou acyloarbonyloxy, ou bien R_2 représente un atome d'hydrogène et R_1 forme avec l'atome de carbone du radical méthyle en α une liaison, de façon à former un cycle cyclopropane,
- l'un des symboles R₃ ou R₄ représente un atome d'hydrogène, et l'autre représente un radical hydroxy, ou bien R₃ et R₄ forment ensemble un radical carbonyle,
- les symboles R5 et R6 représentent chacun un atome d'hydrogène, ou bien un des symboles R5 ou R6 représente un atome d'hydrogène et l'autre représente un radical hydroxy, acyloxy, acyloarbonyloxy ou alcoxyméthylcarbonyloxy, ou bien R5 et R6 forment ensemble un radical carbonyle.
- les symboles Rg et Rg représentent chacun un atome d'hydrogène ou bien R1 et Rg forment ensemble une liaison,
 - le symbole R7 représente un radical alcoxy, alcényloxy ou cycloalcoyloxy ou un radical phényle, et
 - Ar représente un radical phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes ou radicaux, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux alcoyles, alcoxy, dialcoylamino, acylamino, alcoxycarbonylamino ou trifluorométhyle, ou un radical hétérocyclique aromatique à 5 chaînons contenant un ou plusieurs

30

hétéroatomes, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'azote, d'oxygène et de soufre,

étant entendu que les radicaux alcoyles et les portions alcoyles des autres radicaux contiennent 1 à 8 atomes de carbone en chaîne droite ou ramifiée et que les radicaux alcényles contiennent 2 à 8 atomes de carbone.

Plus particulièrement intéressants sont les taxoïdes pour lesquels R_2 représentant un atome d'hydrogène, R_1 représente un atome d'hydrogène ou un rdical hydroxy ou bien R_1 forme avec l'atome de carbone du radical méthyle en α une simple liaison, R_3 et R_4 forment ensemble un radical carbonyle, R_5 représente un atome d'hydrogène et R_6 représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxy, acétyloxy ou méthoxyacétyloxy ou bien R_5 et R_6 forment ensemble un radical carbonyle, R_7 représente un radical t-butoxy ou un radical phényle.

Peuvent être particulièrement cités les produits suivants :

- t-butoxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α (docetaxel ou Taxotère®)
- benzoylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) de diacétoxy 4,10β benzoyloxy-2α époxy-5β,20 dihydroxy-1β,7β oxo-9 taxène-11 yl 13α (paclitaxel)
 - t-butoxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 dihydroxy-1 β ,10 β méthylène-7 β ,10 β nor-19 oxo-9 taxène-11 yl-13 α
- t-butoxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) de diacétoxy-4,10β benzoyloxy-2α époxy-5β,20 hydroxy-1β méthylène-7β,10β nor-19 oxo-9 taxène-11 yl-13α
 - t-butoxycarbonylamino-3' (fluoro-2 phényl)-3' hydroxy-2' propionate- (2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α
 - t-butoxycarbonylamino-3' (chloro-4 phényl)-3' hydroxy-2' propionate- (2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α

- t-butoxycarbonylamino-3' (méthoxy-4 phényl)-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α
- t-butoxycarbonylamino-3' (fluoro-4 phényl)-3' hydroxy-2' propionate- (2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl- 13α
 - adamantyloxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 trihydroxy-1 β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α
- tert-pentyloxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S)
 d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 trihydroxy-1β,7β,10β oxo-9 taxène-11 yl-13α
 - (méthyl-1 cyclohexyl)oxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl- 13α
 - (méthyl-1 cyclopropyl)oxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl- 13α
- (méthyl-1 cyclopentyl)oxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2'
 20 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 trihydroxy-1β,7β,10β oxo-9 taxène-11 yl-13α
 - (diméthyl-1,1 propyne-2)yloxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α
- 25 t-butoxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 tétrahydroxy-1 β ,7 β ,9 β ,10 β taxène-11 yl-13 α
- t-butoxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S)
 d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 dihydroxy-1β,7β oxo-9 taxène-11
 yl-13α
 - t-butoxycarbonylamino-3' (thiényl-2)-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 trihydroxy-1 β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α

20

25

30

- t-butoxycarbonylamino-3' (furyl-2)-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4

benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy- 1β , 7β , 10β oxo-9 taxène-11 yl- 13α

- t-butoxycarbonylamino-3' (thiényl-3)-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 trihydroxy-1 β ,7 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α
- t-butoxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 dihydroxy-1 β ,10 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α
- 10 t-butoxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy- 1β ,7 β dioxo-9,10 taxène-11 yl- 13α
 - t-butoxycarbonylamino-3' phényl-3' hydroxy-2' propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 hydroxy-1 β oxo-9 taxène-11 yl-13 α

Ces différents composés peuvent être obtenus selon les méthodes décrites dans les demandes WO94/13654 et WO92/09589 par exemple qui sont incorporées à la présente demande par référence.

Il est particulièrement avantageux au sens de la présente invention d'utiliser le taxol, le docetaxel ou le paclitaxel.

Vecteurs d'administration de l'acide nucléique

L'acide nucléique peut être injecté tel quel au niveau du site à traiter, ou incubé directement avec les cellules à détruire ou traiter. Il a en effet été décrit que les acides nucléiques nus pouvaient pénétrer dans les cellules sans vecteur particulier. Néanmoins, on préfère dans le cadre de la présente invention utiliser un vecteur d'administration, permettant d'améliorer (i) l'efficacité de la pénétration cellulaire, (ii) le ciblage (iii) la stabilité extra- et intracellulaires.

Différents types de vecteurs peuvent être utilisés. Il peut s'agir de vecteurs viraux ou non viraux.

10

15

20

25

30

Vecteurs viraux

L'utilisation de vecteurs viraux repose sur les propriétés naturelles de transfection des virus. Il est ainsi possible d'utiliser les adénovirus, les herpès virus, les rétrovirus et plus récemment les virus adéno associés. Ces vecteurs s'avèrent particulièrement performants sur le plan de la transfection.

S'agissant plus particulièrement d'adénovirus, différents sérotypes, dont la structure et les propriétés varient quelque peu, ont été caractérisés. Parmi ces sérotypes, on préfère utiliser dans le cadre de la présente invention les adénovirus humains de type 2 ou 5 (Ad 2 ou Ad 5) ou les adénovirus d'origine animale (voir demande WO94/26914). Parmi les adénovirus d'origine animale utilisables dans le cadre de la présente invention on peut citer les adénovirus d'origine canine, bovine, murine, (exemple: Mav1, Beard et al., Virology 75 (1990) 81), ovine, porcine, aviaire ou encore simienne (exemple : SAV). De préférence, l'adénovirus d'origine animale est un adénovirus canin, plus préférentiellement un adénovirus CAV2 [souche manhattan ou A26/61 (ATCC VR-800) par exemple]. De préférence, on utilise dans le cadre de l'invention des adénovirus d'origine humaine ou canine ou mixte.

Préférentiellement, les adénovirus défectifs de l'invention comprenent les ITR, une séquence permettant l'encapsidation et l'acide nucléique d'intérêt. Encore plus préférentiellement, dans le génome des adénovirus de l'invention, la région E1 au moins est non fonctionnelle. Le gène viral considéré peut être rendu non fonctionnel par toute technique connue de l'homme du métier, et notamment par suppression totale, substitution, délétion partielle, ou addition d'une ou plusieurs bases dans le ou les gènes considérés. De telles modifications peuvent être obtenues in vitro (sur de l'ADN isolé) ou in situ, par exemple, au moyens des techniques du génie génétique, ou encore par traitement au moyen d'agents mutagènes. D'autres régions peuvent également être modifiées (E2, E3, E4, L1-L5, etc).

Les adénovirus recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par toute technique connue de l'homme du métier (Levrero

15

20

25

30

et al., Gene 101 (1991) 195, EP 185 573; Graham, EMBO J. 3 (1984) 2917). En particulier, ils peuvent être préparés par recombinaison homologue entre un adénovirus et un plasmide portant entre autre la séquence d'ADN d'intérêt. La recombinaison homologue se produit après co-transfection desdits adénovirus et plasmide dans une lignée cellulaire appropriée. La lignée cellulaire utilisée doit de préférence (i) être transformable par lesdits éléments, et (ii), comporter les séquences capables de complémenter la partie du génome de l'adénovirus défectif, de préférence sous forme intégrée pour éviter les risques de recombinaison. A titre d'exemple de lignée, on peut mentionner la lignée de rein embryonnaire humain 293 (Graham et al., J. Gen. Virol. 36 (1977) 59) qui contient notamment, intégrée dans son génome, la partie gauche du génome d'un adénovirus Ad5 (12 %). Des stratégies de construction de vecteurs dérivés des adénovirus ont également été décrites dans les demandes n° WO 94/26914 et FR 93 08596.

Ensuite, les adénovirus qui se sont multipliés sont récupérés et purifiés selon les techniques classiques de biologie moléculaire, comme illustré dans les exemples.

Concernant les virus adéno-associés (AAV), il s'agit de virus à ADN de taille relativement réduite, qui s'intègrent dans le génome des cellules qu'ils infectent, de manière stable et site-spécifique. Ils sont capables d'infecter un large spectre de cellules, sans induire d'effet sur la croissance, la morphologie ou la différenciation cellulaires. Par ailleurs, ils ne semblent pas impliqués dans des pathologies chez l'homme. Le génome des AAV a été cloné, séquencé et caractérisé. Il comprend environ 4700 bases, et contient à chaque extrémité une région répétée inversée (ITR) de 145 bases environ, servant d'origine de réplication pour le virus. Le reste du génome est divisé en 2 régions essentielles portant les fonctions d'encapsidation : la partie gauche du génome, qui contient le gène rep impliqué dans la réplication virale et l'expression des gènes viraux; la partie droite du génome, qui contient le gène cap codant pour les protéines de capside du virus.

20

25

30

L'utilisation de vecteurs dérivés des AAV pour le transfert de gènes in vitro et in vivo a été décrite dans la littérature (voir notamment WO 91/18088; WO 93/09239; US 4,797,368, US5,139,941, EP 488 528). Ces demandes décrivent différentes constructions dérivées des AAV, dans lesquelles les gènes rep et/ou cap sont délétés et remplacés par un gène d'intérêt, et leur utilisation pour transférer in vitro (sur cellules en culture) ou in vivo (directement dans un organisme) ledit gène d'intérêt. Les AAV recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par co-transfection, dans un lignée cellulaire infectée par un virus auxiliaire humain (par exemple un adénovirus), d'un plasmide contenant la séquence nucléique d'intérêt bordée de deux régions répétées inversées (ITR) d'AAV, et d'un plasmide portant les gènes d'encapsidation (gènes rep et cap) d'AAV. Les AAV recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

Concernant les virus de l'herpès et les rétrovirus, la construction de vecteurs recombinants a été largement décrite dans la littérature : voir notamment Breakfield et al., New Biologist 3 (1991) 203; EP 453242, EP178220, Bernstein et al. Genet. Eng. 7 (1985) 235; McCormick, BioTechnology 3 (1985) 689, etc. En particulier, les rétrovirus sont des virus intégratifs, infectant sélectivement les cellules en division. Ils constituent donc des vecteurs d'intérêt pour des applications cancer. Le génome des rétrovirus comprend essentiellement deux LTR, une séquence d'encapsidation et trois régions codantes (gag, pol et env). Dans les vecteurs recombinants dérivés des rétrovirus, les gènes gag, pol et env sont généralement délétés, en tout ou en partie, et remplacés par une séquence d'acide nucléique hétérologue d'intérêt. Ces vecteurs peuvent être réalisés à partir de différents types de rétrovirus tels que notamment le MoMuLV ("murine moloney leukemia virus"; encore désigné MoMLV), le MSV ("murine moloney sarcoma virus"), le HaSV ("harvey sarcoma virus"); le SNV ("spleen necrosis virus"); le RSV ("rous sarcoma virus") ou encore le virus de Friend.

Pour construire des rétrovirus recombinants comportant une séquence d'intérêt, un plasmide comportant notamment les LTR, la séquence d'encapsidation et ladite séquence d'intérêt est généralement

15

20

25

30

construit, puis utilisé pour transfecter une lignée cellulaire dite d'encapsidation, capable d'apporter en trans les fonctions rétrovirales déficientes dans le plasmide. Généralement, les lignées d'encapsidation sont donc capables d'exprimer les gènes gag, pol et env. De telles lignées d'encapsidation ont été décrites dans l'art antérieur, et notamment la lignée PA317 (US4,861,719); la lignée PsiCRIP (WO90/02806) et la lignée GP+envAm-12 (WO89/07150). Par ailleurs, les rétrovirus recombinants peuvent comporter des modifications au niveau des LTR pour supprimer l'activité transcriptionnelle, ainsi que des séquences d'encapsidation étendues, comportant une partie du gène gag (Bender et al., J. Virol. 61 (1987) 1639). Les rétrovirus recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

Pour la mise en oeuvre de la présente invention, il est tout particulièrement avantageux d'utiliser un adénovirus ou un rétrovirus recombinant défectif. Ces vecteurs possèdent en effet des propriétés particulièrement intéressantes pour le transfert de gènes dans les cellules tumorales.

Vecteurs non-viraux

Le vecteur selon l'invention peut également être un agent non viral capable de promouvoir le transfert et l'expression d'acides nucléiques dans des cellules eucaryotes. Les vecteurs chimiques ou biochimiques représentent une alternative intéressante aux virus naturels en particulier pour des raisons de commodité, de sécurité et également par l'absence de limite théorique en ce qui concerne la taille de l'ADN à transfecter.

Ces vecteurs synthétiques ont deux fonctions principales, compacter l'acide nucléique à transfecter et promouvoir sa fixation cellulaire ainsi que son passage à travers la membrane plasmique et, le cas échéant, les deux membranes nucléaires. Pour pallier à la nature polyanionique des acides nucléiques, les vecteurs non viraux possèdent tous des charges polycationiques.

Parmi les vecteurs synthétiques développés, les polymères cationiques de type polylysine, (LKLK)n, (LKKL)n, polyéthylène immine et DEAE dextran ou encore les lipides cationiques ou lipofectants sont les plus avantageux. Ils possèdent la propriété de condenser l'ADN et de promouvoir son association avec la membrane cellulaire. Parmi ces derniers, on peut citer les lipopolyamines (lipofectamine, transfectam, etc) et différents lipides cationiques ou neutres (DOTMA, DOGS, DOPE, etc). Plus récemment, il a été développé le concept de la transfection ciblée, médiée par un récepteur, qui met à profit le principe de condenser l'ADN grâce au polymère cationique tout en dirigeant la fixation du complexe à la membrane grâce à un couplage chimique entre le polymère cationique et le ligand d'un récepteur membranaire, présent à la surface du type cellulaire que l'on veut greffer. Le ciblage du récepteur à la transferrine, à l'insuline ou du récepteur des asialoglycoprotéines des hépatocytes a ainsi été décrit.

Protocole d'administration

Un protocole d'administration préféré selon l'invention comprend d'abord l'acide nucléique, ensuite l'agent thérapeutique. Dans une utilisation préférentielle l'administration du transgène est répétée afin d'obtenir une expression maximum dans un maximum de cellules en division (par exemple 5 jours de suite) et le traitement par chimiothérapie est ensuite administré.

Avantageusement, le ou les acides nucléiques sont administrés au contact de la lésion, soit par injection intra-tumorale directe dans des sites multiples de la lésion , soit au contact de la lésion athéromateuse par le moyen d'un coussinet adapté à ce type d'intervention . L'agent de chimiothérapie est administré selon les protocoles cliniques en vigueur

30

10

15

10

15

Exemples

Exemple 1

Les cellules H460, cultivées en milieu RPMI 1640 contenant 10% de sérum de veau foetal, sont transfectées avec les cDNAs codant pour le domaine GAP[170-702] ou pour la protéine Grb3-3 en association avec un gène conférant aux cellules positivement transfectées une résistance à la généticine (Neo). Ces cDNAs, placés dans des plasmides et dont l'expression est sous le contrôle de promoteurs viraux (pSV2-GAP[170-702], pSV2-Grb3-3 et pSV2-Neo), sont introduits dans les cellules H460 à l'aide de la lipofectAMINE comme agent transfectant. Les cellules H460/Neo^R (résistantes à la présence de 400 μg/ml de généticine dans le milieu de culture) sont sélectionnées et quantifiées 15-20 jours après Les résultats d'une expérience représentative de transfection. quantification du nombre de colonies Neo^R dans les différentes conditions de transfection sont résumés dans la figure 1 (pSV2-Oli : plasmide contrôle ne possédant aucun cDNA d'intéret et permettant ainsi le contrôle de l'efficacité de la sélection par la généticine).

20

25

30

Exemple 2

Les cellules H460, transfectées comme indiqué dans l'exemple 1, sont soumises au cours de la sélection par la génécitine à un traitement pendant plusieurs jours à différentes concentrations de taxotère, de cisplatine ou de camptotécine. Les cellules H460/Neo^R et résistantes aux agents de chimiothérapie sont quantifiées comme il est décrit dans l'exemple 1. La sensibilité au taxotère (A), au cis-platine (B) ou à la camptotécine (C) des cellules H460 transfectées avec pSV2-Neo (●), pSV2-Neo + pSV2-GAP[170-702] (▲), ou pSV2-Neo + pSV2-Grb3-3 (▼) est représentée relativement aux cellules transfectées de manière identique mais en absence de traitement aux agents chimiothérapeutiques. Les résultats d'une expérience représentative de

quantification du nombre de colonie après les différents traitements indiqués sont résumés dans la figure 2.

Exemple 3

5

15

Les cellules H460 sont transfectées avec le cDNA codant pour la protéine p53 sauvage (p53WT) placé dans le plasmide pcDNA3 sous le contôle du promoteur CMV. Le plasmide pcDNA3 contient aussi le gène Neo placé sous le contrôle du promoteur SV40. Les cellules transfectées par pcDNA3 ou pcDNA3-p53WT sont sélectionnées et isolées comme il est indiqué dans l'exemple 1. Dans les cellules transfectées par pcDNA3-p53WT et résistantes à la généticine, le présence de p53 est vérifiée par Western blot à l'aide d'anticorps spécifiques. La figure 3 résume les résultats d'une expérience représentative dans laquelle sont représentés, d'une part, le nombre de colonies obtenues après transfection de pcDNA3 ou pcDNA3-p53WT (A) et, d'autre part, la sensibilité des clones isolés à un traitement au taxotère (B).

REVENDICATIONS

- 1. Association médicamenteuse d'un ou plusieurs acides nucléiques inhibant au moins partiellement les voies de signalisation cellulaires oncogéniques, et d'un agent thérapeutique anticancéreux, pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps pour le traitement des pathologies hyperprolifératives.
- 2. Association selon la revendication 1 caractérisée en ce que 10 l'acide nucléique est un acide désoxyribonucléique (ADN) ou ribonucléique (ARN) codant pour un produit inhibant au moins partiellement les voies de signalisation cellulaires oncogéniques.
- 3. Association selon la revendication 2 caractérisée en ce que l'acide nucléique est un ADN codant pour un ARN antisens.
 - 4. Association selon la revendication 2 caractérisée en ce que l'acide nucléique est un ADN codant pour un ARN ligand.
- 5. Association selon la revendication 2 caractérisée en ce que l'acide nucléique est un ADN codant pour un dominant négatif.
 - 6. Association selon la revendication 2 caractérisée en ce que l'acide nucléique est un ADN codant pour un ScFv.

- 7. Association selon la revendication 2 caractérisée en ce que l'acide nucléique est un ADN codant pour une protéine suppresseur de tumeurs.
- 30 8. Association selon la revendication 1 caractérisée en ce que l'acide nucléique est un oligonucléotide antisens, éventuellement modifié chimiquement.

- 9. Association selon l'une des revendications précédentes caractérisée en ce que l'acide nucléique est incorporé dans un vecteur.
- 10. Association selon la revendication 9 caractérisée en ce que le vecteur est choisi parmi les liposome, nanoparticule, complexe peptidique, lipides cationiques et lipopolyamines.
 - 11. Association selon la revendication 9 caractérisée en ce que le vecteur est un vecteur viral dérivé des rétrovirus, adénovirus, virus de l'herpès, AAV, virus de la vaccine.
 - 12. Association selon l'une des revendications précédentes caractérisée en ce que l'acide nucléique est administré directement au niveau du site à traiter.

10

13. Association selon la revendication 1 caractérisée en ce que l'agent thérapeutique anticancéreux est un agent chimiothérapeutique choisi parmi le cis-platine, les taxoïdes, l'étoposide, le TNF, l'adriamycine, la camptotécine, les vinca alcaloïdes et la navelleine.

20

- 14. Association selon la revendication 13 caractérisée en ce que l'agent chimiothérapeutique anticancéreux est un taxoïde.
- 15. Association selon la revendication 14 caractérisée en ce que
 l'agent chimiothérapeutique anticancéreux est choisi parmi le taxol, le docetaxel et le paclitaxel.
 - 16. Association selon l'une des revendications 13 à 15 caractérisée en ce que l'agent chimiothérapeutique anticancéreux est administré par voie parentérale.
 - 17. Association selon l'une des revendications précédentes caractérisée en ce que l'acide nucléique et l'agent chimiothérapeutique anticancéreux sont utilisés simultanément.

18. Association selon l'une des revendications 1 à 16 caractérisée en ce que l'acide nucléique est administré avant l'agent chimiothérapeutique anticancéreux.

5

19. Association médicamenteuse d'un ou plusieurs gènes suppresseurs de tumeurs et d'un taxoïde, pour une utilisation simultannée, séparée ou étalée dans le temps pour le traitement des pathologies hyperprolifératives.

- 20. Association selon revendication 19 caractérisée en ce que le gène suppresseur code pour la forme sauvage de la protéine p53.
- 21. Association selon revendication 19 caractérisée en ce que le gène suppresseur code pour la protéine waf1.
 - 22. Association entre la revendication 1 caractérisé en ce que l'agent thérapeutique anticancéreux est un agent de radiothérapie.

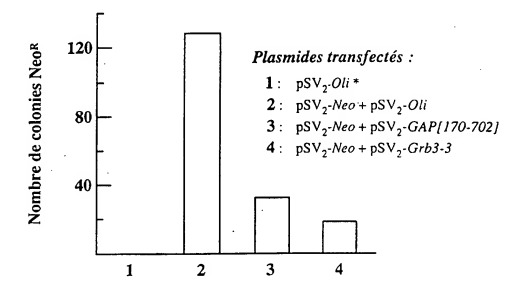


Figure 1

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

Figure 2

100

Camptotécine (ng/ml)

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

1

0.1

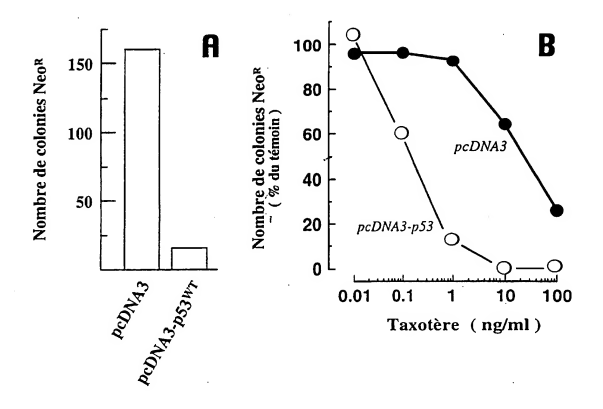


Figure 3

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern ul Application No PCT/FR 96/00056

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1PC 6 A61K31/70 A61K33/24 A61K31/7	1			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	cation and IPC			
B. FIELDS SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification $A61K$				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields searched			
Electronic data base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	levant passages Relevant to claim No.			
X WO,A,87 05943 (UNIVERSITY OF ILLI October 1987 see claims 8,9	NOIS) 8			
144				
Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.			
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but in the art of the same patent family "A" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the cited to understand the principle or theory u				
later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report			
12 April 1996	2 6. 04. 96			
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31.70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Euro (+ 31.70) 340-3016	Authorized officer Klaver, T			

Form PCT/(SA/218 (second short) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern: I Application No PCT/+R 96/00056

Patent document cited in search report	Publication date 08-10-87	Patent family member(s)		Publication date	
W0-A-8705943		AT-T-	122727	15-06-95	
		AU-B-	614489	05-09-91	
		AU-B-	7286187	20-10-87	
•		DE-D-	3751307	22-06-95	
		DE-T-	3751307	21-09-95	
		EP-A-	0274482	20-07-88	
		JP-T-	1500480	23-02-89	
		US-A-	5206352	27-04-93	
		03-M-	3200332		

Form PCT/ISA/218 (potent family massx) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 96/00056

A. CLASSI CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/70 A61K33/24 A61K31/71	l.			
	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifi	ication nationale et la CIB			
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles o	(e classement)			
CIB 6	A61K				
	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure of				
Base de dor utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, et si cela est i	talisable, lermes de reciercie		
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no, des revendications visées		
X	WO,A,87 05943 (UNIVERSITY OF ILLIN Octobre 1987 voir revendications 8,9	NO1S) 8	1		
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe		
* Cathgories	s spéciales de documents cités:	" document ultérieur publié après la da date de priorité et n'appartenenant p	te de dépôt international ou la		
	ent définissant l'état général de la technique, non ère comme particulièrement pertinent	technique pertinent, mais cité pour o ou la théorie constituent le base de l'	Outbrenche te branche		
	E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "X" document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité				
priorit	'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de inventive par rapport au document considéré isolément priorité ou cité nour déterminer la dats de publication d'une "V" document particulièrement nectionne l'invention revendiquée				
O' docum	ent se tégant à une divilèntion orale, à un maée, à me catelle.	ne peut être considérée comme impli lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co	on plusieurs autres		
'P' docum	position ou tous autres moyens ent publié avant la dats de dépôt international, mais jeurement à la date de priorité revendiquée	documents de même nature, cette co pour une personne du métier k' document qui fait partie de la même			
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport			
	2 Avril 1996	2 6. 04. 95			
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisè			
	Office Europeen des Brevets, P.B. 3818 Patentiaan 2 NL - 2220 HV Ripwijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 631 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Klaver, T			

Formulaire PCT/ISA/218 (douxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCI/FR 96/00056

Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
	AT-T-	122727	15-06-95
•	AU-B-	614489	05-09-91
	AU-B-	7286187	20-10-87
	DE-D-	3751307	22-06-95
	DE-T-	3751307	21-09-95
	EP-A-	0274482	20-07-88
			23-02-89
	US-A-	5206352	27-04-93
	publication	publication familie de 08-10-87 AT-T- AU-B- AU-B- DE-D- DE-T- EP-A- JP-T-	Publication Famille de brevet(s)

Formulaire PCT/ISA/210 (annene familles de brevets) (juillet 1972